

캘리포니아 대기환경위원회는 본 규정의 요건에 대한 일반인의 이해를 도우려고 편의상 이 번역을 제공하였습니다. 그러나 이 번역은 아무런 법적 효력이 없으며, 해당 프로그램의 해석, 관리 및 집행에 통제를 가하거나 영향을 주지 않습니다. 본 규정의 공식 영어본이 지배적인 증거(典據)이며 본 규정의 요건과 관련한 일체의 의문사항을 해결하기 위한 근거가 되어야 합니다.

## 실내 공기청정장치의 오존 방출 제한을 위한 최종 법규명령

### 제 8.7 절 실내 공기청정장치

캘리포니아주 법규집(California Code of Regulations) 표제 17 신규 조항 제 94800, 94801, 94802, 94803, 94804, 94805, 94806, 94807, 94808, 94809 및 94810 조를 다음과 같이 채택한다.

#### 제 1 항. 실내 공기청정장치

#### 제 94800 조. 적용 대상

제 94803 조의 규정을 제외하고, 이 조항은 점유 공간에서 사용하거나 사용할 목적의 의료장치와 비의료 장치를 포함하는 실내 공기청정장치를 캘리포니아주에서 제조, 판매, 공급, 판매 제의 또는 상업용으로 소개하는 모든 자에게 적용된다.

주: 인용 근거: 보건안전법(Health and Safety Code) 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조.

#### 제 94801 조 용어 정의

(a) 이 조항의 목적을 위하여 다음 용어 정의를 적용한다.

(1) “공기 교환율”(air exchange rate)이란 실외 공기가 특정 공간에서 실내 공기의 양을 대체하는 비율을 의미한다.

(2) “ANSI”란 미국국립 표준 연구원 (American National Standards Institute)를 의미한다.

(3a) “ANSI/UL 표준 제 507 호”(ANSI/UL Standard 507)란 보험업자안전시험소(Underwriters Laboratories, Inc.)(UL)가 2007 년 9 월 27 일에 공표한 ‘전기 팬 ANSI/UL 안전표준 제 507 호’(ANSI/UL Standard 507 for Safety for Electric Fans) 제 9 판을 의미한다.

(3b) “ANSI/UL 표준 제 867 호”(ANSI/UL Standard 867)란 보험업자안전시험소(UL)가 2007 년 12 월 21 일에 공표한 ‘정전기 공기청정기 ANSI/UL 안전표준 제 867 호’(ANSI/UL Standard 867 for Electrostatic Air Cleaners) 제 4 판과 UL 이 2008 년 3 월 4 일, 2008 년 4 월 17 일 및 2008 년 4 월

18 일에 공표한 관련 ‘인증 요건 결정’(Certification Requirement Decisions)을 의미한다.

- (4) “ARB”란 캘리포니아주 ‘대기환경위원회’(Air Resources Board)를 의미한다.
  - (5) “인증 마크”(certification mark)란 해당 기호가 표시된 제품의 대표 견본이 특정 품질 표준이나 안전 표준을 충족한다는 뜻으로 공인 시험 기관이 사용하는 기호를 의미한다. 이 범규의 경우, 이해 관련 기관은 실내 공기청정장치 관련 ANSI/UL 표준 준수를 확인하는 국가 공인 시험소이다.
  - (6) “CCR”이란 ‘캘리포니아주 법규집’(California Code of Regulations)을 의미한다.
  - (7) “CFR”이란 미국 ‘연방법규집’(Code of Federal Regulations)을 의미한다.
  - (8) “농도”(concentration)란 다른 물질의 단위량 내 특정 물질의 양을 의미한다.
  - (9) “미미한”(de minimis)이란 너무 작거나 사소하여 법으로서 참고하지 않거나 고려하지 않는 수량을 가리킨다.
  - (10) “유통업자”(distributor)란 재판매 또는 상업용 유통을 목적으로 실내 공기청정장치가 판매 또는 공급하는 모든 사람들을 의미한다.
  - (11) “방출”(emission)이란 물질이 환경으로 발산 또는 배출되는 것을 의미한다.
  - (12) “집행관”(executive Officer)이란 대기환경위원회의 집행관 또는 집행관 피지명자를 의미한다.
  - (13) “반감기”(half-life)란 어떤 물질의 농도가 최초 값의 절반으로 감소하는 데 필요한 시간을 의미한다.
  - (14) “실내 공기청정장치”(indoor air cleaning device)란 밀폐 공간 내 공기로부터 알레르기 항원, 미생물(예: 세균, 곰팡이, 바이러스, 기타 미생물), 먼지, 입자, 연기, 연무, 가스, 증기, 냄새 나는 화학물질 등을 포함하나 이에 국한하지 않는 대기 부유 오염물의 농도를 줄이는 기능을 지닌 에너지 사용 제품을 의미한다. 그런 장치에는 그 어떤 크기의 방의 내부, 주택이나 건물 전체의 내부 또는 자동차의 내부에서 사람에게 가장 가까이 있는 공기를 정화할 의도를 지닌, 크기를 막론한 휴대용 장치 및 벽, 천장, 기둥, 기타 실내 표면에 부착하도록 설계된 개별 장치 등이 해당하나 반드시 그에 국한하지는 않는다.
- “산업용”(industrial use) 또는 “산업 용도”(industrial application)란 오존을 다음 방식으로 사용하는 것을 의미한다.

- (A) 산업용 제조 공장, 수 처리 시설, 지방자치체 급수 시설, 또는 유사한 시설의 용수 정화 및 수영장과 스파 용수 정화
  - (B) 농산물 처리 시설, 냉장 운송 트럭 또는 관련 시설 내 농산물의 미생물 박멸
  - (C) 전자제품, 의약, 생명공학, 화학 산업에서 화학적 산화 및 소독
  - (D) 펄프 및 제지 산업에서 표백과 기타 처리 목적
  - (E) 굴뚝 배출 가스 또는 폐수 처리 시설의 악취 제거
  - (F) 호텔 산업에서 사람이 물리적으로 존재하지 않는 경우 악취 및 연기 제거
  - (G) 사람이 물리적으로 존재하지 않는 경우 곰팡이 제거
  - (H) 사람이 물리적으로 존재하지 않는 경우 화재 및 연기 피해 복구
  - (I) 사람이 물리적으로 존재하지 않는 경우 자동차 리컨디셔닝 및 외장관리 산업에서의 악취 제거
- (16) “라벨”(label)이란 다른 무관한 내용과 분리되어 읽기 쉬운 형식으로 의무 진술문을 담고 있는 부분을 의미한다. 라벨은 제품 포장에 찍힌 인쇄문이거나 2011년 4월 1일 전에 제조된 공기청정기의 경우 접착 스티커이어도 된다.
- (17) “리스팅 마크”(listing mark)란 해당 기호가 표시된 제품의 대표 견본이 보험업자안전시험소(UL)의 특정 품질 기준을 충족한다는 뜻으로 UL이 사용하는 기호를 의미한다. 이 안전 기준은 공기청정장치의 안전에 대하여 UL이 전국적으로 공인한 표준 제 867호와 제 507호에 있다.
- (18) “제조업자”(manufacturer)란 실내 공기청정장치를 수입, 제조, 조립, 생산 또는 포장하는 모든 자를 의미한다.
- (19) “의료장치”(Medical device)란 미국연방법전(United States Code) 표제 21의 제 321조 (h)항에 정의된 “장치”를 의미한다.
- (20) “기계식 여과 전용”(mechanical filtration only)이란 공기가 비전자적 기술인 물리적 장벽을 통과할 때만 여과되는 입자를 제거하는 것, 즉, 공기를 여과 매체 사이로 강제로 통과시키는 것을 의미한다. 여과 매체 구성에 사용되는 재료에는 활성탄, 종이, 포말, 합성물, 세라믹, 천연 섬유 등의 물질이 포함될 수도 있다.
- (21) “모델군”(model group)이란 설계, 작동 기능, 출력, 성능 특성 등이 같으며 제조사도 같은 일단의 실내 공기청정장치를 의미한다. 같은 모델군 안의 기기들은 서로 다른 상표로 유통되기도 한다. 색상, 리모컨 또는 오존과 무관한 그 밖의 미관적 특성 같은 장식적인 면만 다른 기기는 같은 모델군에 속한다.
- (22) “NIST”란 미국 ‘국립 표준 과학기술원’(National Institute of Standards and Technology)을 의미한다.

- (23) “비의료용 장치”(non-medical device)란 위 “의료장치”의 정의를 충족하지 않는 모든 실내 공기청정장치를 의미한다.
- (24) “NRTL”이란 연방법규집 표제 29 의 제 1910.7 조에 따라 미국 OSHA 가 인정하는 국가인정시험소(Nationally Recognized Testing Laboratory)를 의미한다.
- (25) “점유공간”(occupied space)이란 주택, 아파트, 병원, 사무실 등과 같이 인간이 장기간 점유하도록 의도된 밀폐 공간을 의미한다.
- (26) “OSHA”란 미국 산업안전보건청(Occupational Safety and Health Administration)을 의미한다.
- (27) “포장”(packaging)이란 제품을 포함, 밀봉, 통합, 배달, 분배, 포장 또는 저장할 목적에 한하여 소비자 제품이나 기관용 제품을 둘러싸는 재료를 의미한다. “포장”은 주요 표시면과 기타 수반 문구 또는 도표가 통합, 식각, 인쇄 또는 부착되는 모든 항목을 포함한다. “포장”은 운송 목적으로 사용되는 이차적 용기를 지칭하지 않는다.
- (28) “ppm”이란 백만 분의 1 의 분량을 뜻하는 농도 측정 단위를 의미한다. 이 법규의 목적상 고려되는 분량은 공기이며 관련 물질은 오존이다.
- (29) “소매업자”(retailer)란 실내 공기청정장치를 소비자에게 직접 판매, 공급 또는 판매 제안하는 모든 자를 의미한다.
- (30) “공급”(supply)이란 구매 또는 사용할 수 있게 함을 의미한다.
- (31) “UL”이란 보험업자안전시험소(Underwriters Laboratories, Inc.)를 의미한다.
- (32) “U.S.”란 미국(United States of America)을 의미한다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조, 21 C.F.R. 제 801.415 조, 29 C.F.R. 제 1910.7 조 및 21 U.S.C. 제 321 조.

## 제 94802 조. 실내 공기청정장치의 표준

캘리포니아주 법규집 표제 17 제 94803 조(제외 및 예외) 규정을 제외하고, 이 법규의 발효일 이후 24 개월부터는 해당 장치가 제 94804 조에 명시된 대로 오존 방출 농도가 0.050ppm 을 초과하지 않음을 ARB 가 인증하고, 제 94806 조의 요건에 따라 라벨 표시가 되어 있으며, 이 조항의 모든 요건을 충족하고, 제 94805 조의 시험 절차에 의하여 결정되는 오존 방출 한도를 비롯한 이 조항의 모든 요건을 계속 충족하지 않으면 아무도

캘리포니아주 내 사용을 목적으로 하는 실내 공기청정장치를 제조, 판매, 공급, 판매 제의 또는 상업용 소개를 하지 못한다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조, 21 C.F.R. 제 801.415 조.

### 제 94803 조. 제외 및 예외

- (a) **산업용:** 이 조항의 규정은 실내공기청정장치의 제조, 광고, 유통, 라벨표시에는 적용되지 않으며 제 94801 조 (a)(15)항에서 정의한 산업용장치에만 적용된다. 단, 산업용 장치는 산업용품 판매대리점이나 사업체를 통해 유통되어야 하며, 다음 내용이 반드시 라벨로 표시되어야 한다: “산업용으로만 사용할 것. 오존의 방출로 건강에 유해할 수 있음”
- (b) **덕트 내 시스템:** “덕트 내 시스템” 같은 중앙 난방, 냉방, 환기 시스템 등의 일부로서만 물리적으로 통합되어 설계, 유통 및 사용되는 공기청정장치는 이 법규 적용이 면제된다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조.

### 제 94804 조. 인증 요건

- (a) 제 94802 조가 적용되는 실내 공기청정장치의 각 제조업자는 ARB 집행관에게 P.O. Box 2815, Sacramento, CA 95812, Attn; Indoor Air Cleaning Device Certification 으로 인증 신청서를 제출하여야 한다. 인증 신청서의 기재 내용은 사실이어야 하며 정확하여야 한다. 신청서에 해당 제조업자와 시험 기관 대표자의 모든 필수 정보와 서명이 포함되어 있는 한, 전문 협회나 인증 기관이 해당 제조업자를 대신하여 신청서를 제출하여도 된다. 제 94805 조 (d)항의 성능 명세를 충족하는 시험소가 제 94805 조에 기술된 시험 방법을 준수하였음이 확인되면 ARB 는 해당 실내 공기청정장치가 캘리포니아주 내 판매용 인증을 완료하였음을 확인하는 행정명령(Executive Order)을 내린다. 인증은 제조업자에게 교부되며, 제조업자는 이 조항의 모든 규정을 준수할 의무가 있다.
- (b) 오염물 제거를 위하여 기계식 여과법만 사용하는 모든 실내 공기청정장치는 그러한 장치의 알려진 미미한 오존 방출 사실을 토대로 제 94805 조에서 정하는 오존 방출 0.050ppm 표준에 대한 시험 요건 충족 의무에서 면제된다. 이 같은 기계식 여과 전용 장치의 오존 방출 시험 면제 확인은 ARB 집행관이 제조업자, 유통업자 또는 소매업자가 제출하는 제품 설계서 및 관련 서류를 기준으로 행한다. ARB 제출 서류에는 사용된 공기 청정 성능 기술 설명서 및 해당 모델의 블록 다이어그램과 개념도가 포함되어야 한다. “기계식 여과 전용” 장치의 자격을 갖춘

실내 공기 청정장치는 제 94801 조에 정의된 대로 참고 조항으로서 이에 통합되어 있는 ANSI/UL 표준 제 507 호에 따라 인증을 받아야 한다. 이 법규가 제정되기 전에 ANSI/UL 표준 507 호에 따라 인증을 받은 장치는 ANSI/UL 표준 507 호 준수를 입증하는 서류를 제출하고 해당 모델이 그 표준의 요건을 계속 준수하는 한 추가 시험 없이 인증을 받을 자격이 있다. 이 법규에 따라 인증을 받으려면, 그러한 실내 공기청정장치 제조업자는 제 94804 조 (c)(1)항부터 제 94804 조 (c)(3)항 이하 및 제 94804 조 (c)(4)(A)항과 제 94804 조 (c)(4)(F)항 이하에서 요구하는 정보를 제출하여야 한다. 이 같은 제품은 제 94806 조 (b)항과 제 94806 조 (d)항에 명시된 라벨 표시 요건을 여전히 준수하여야 한다.

(c) 위 제 94804 조 (b)항에서 다른 장치 이외의 공기청정장치의 인증 신청서에는 하위항인 (c)(1)항부터 (c)(5)항 이하까지의 정보 및 ARB 집행관이 필요하다고 간주하는 기타 모든 정보가 포함되어야 한다. 요구하는 정보가 해당 실내 공기청정장치에 적용되지 않으면 신청인은 “해당 없음”이라고 기재하여야 한다. 집행관은 신청인의 판단에 동의하에 요구 정보 제출 요건을 면제할 수도 있다.

(1) 제조업자 이름, 우편주소, 실제 주소, 전화번호, 이메일 주소, 웹사이트, 이 인증의 목적상 일차적 연락자의 이름과 전화번호

(2) 제조업자의 정보와 다른 경우, 신청인 또는 대표자 이름, 우편주소, 실제 주소, 전화번호, 이메일 주소

(3) 실내 공기청정장치 정보

- (A) 상표명
- (B) 모델명
- (C) 모델 번호
- (D) 시험용으로 제출된 장치의 일련번호(해당 시)
- (E) 시험용으로 제출된 장치의 제조일
- (F) 모델군 및 해당 시 모델군에 포함된 기타 모델
- (G) 작동 및 설계 원리 설명
- (H) 작동을 설명하는 장치 개념도
- (I) 점검 요건
- (J) 작동 안내서(있는 경우)
- (K) 마케팅 자료(있는 경우)

(4) 실내 공기청정장치 시험 정보

- (A) 시험 시설 증명 및 현행 국가인정시험소(NRTL) 인가(認可) 증거
- (B) 제 94805 조에 따라 측정된 모든 시험 완료 기기의 오존 방출 농도. 24 시간 측정치 및 일시적으로 측정치가 0.050ppm 을 초과했는지의 여부.

- (C) 최종 인증 시험 중 이유를 막론하고 오존 방출 시험에 통과하지 못한 장치의 존재 여부 및 존재하는 경우 그 이유(예: 과도한 일시 이탈, 시험 중 모터 오작동, 포장에 하자가 있는 장치 수령, 전기 부품 과열/계속 작동 불안전 등)
- (D) 시험 기기 관리 체계
- (E) ANSI/UL 표준 제 867 호의 2007 년 12 월 21 일 수정 제 37 조 프로토콜에 따라 오존 방출이 산정됐음을 밝히는 시험소의 진술서 및 UL 이 공표한 관련 인증 요건 결정
- (F) 시험된 모든 기기가 ANSI/UL 표준 제 867 호 또는 해당 시 ANSI/UL 표준 제 507 호의 전기 안전 규정을 준수한다는 시험소 또는 인증 기관의 통지

(5) 시험소가 전달하여야 하는 추가 정보

- (d) 인증 신청서 접수일로부터 30 일 이내에 접수 여부를 알리는 서면 통지를 발송하거나 서류가 불완전한 경우 필요한 추가 서류를 알리는 서면 통지를 발송한다. 신청서 접수 후 30 일 이내에 인증 승인 또는 거부 통지서가 발송된다. 집행관은 불가피한 사정이 있어 필요하다고 간주되면 이 기간을 연장할 수도 있다.
- (e) 해당 실내 공기청정장치가 ANSI/UL 표준 제 867 호 또는 ANSI/UL 표준제 507 호 중 해당되는 표준을 준수하는지 확인하려고 실시하는 인증 후 시험을 통과하지 못하면 30 일 이내에 집행관에게 통지하여야 한다.
- (f) ARB 는 향후 제 94805 조에 기술된 절차에 따라 시험하여 표준 미준수로 간주되거나 기타 ARB 인증 요건을 더 이상 충족하지 않는 장치에 대하여 인증을 취소할 수 있다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조, 21 C.F.R. 제 801.415 조.

**제 94805 조. 시험 방법**

- (a) 이 법규 준수의 목적상, 한 모델군 내의 실내 공기청정장치 중 오직 하나의 모델만 해당 시험 방법에 따라 평가를 받아야 한다.
- (b) 이 조항의 요건 준수 여부를 결정하기 위한 시험은 제 94801 조에 정의된 대로 참고 조항으로 이에 통합되어 있는 ANSI/UL 표준 제 867 호 또는 ANSI/UL 표준 제 507 호 중 해당되는 표준을 따라 전부 실시되어야 한다.

- (c) 오존 방출 여부는 제 94801 조에 정의된 대로 참고 조항으로 이에 통합되어 있는 ANSI/UL 표준 제 867 호의 제 37 조 및 관련 인증 요건 결정을 사용하여 판정한다.
- (d) 실내 공기청정장치 시험은 미국 산업안전보건청(OSHA)이 현재 NRTL 로 인정하는 시험소에서 실시하되, ANSI/UL 표준 제 867 호, 또는 ANSI/UL 표준 제 507 호 중 적용되는 모든 표준에 대한 시험을 수행하여야 한다. 해당 NRTL 은 또한, OSHA 프로그램 2 번을 활용할 수 있다. 이는 연방등재부 제 60 권 12980~12985 페이지에 공표(1995년 3월 9일)되어 있으며, 이 법규에서 요구되는 ANSI/UL 표준 제 867 호 제 37 조 오존 시험을 위한 참고 자료로 통합되어 있다. OSHA 프로그램 2 번에서 사용 자격이 있는 시험소를 비롯한 시험소도 ANSI/UL 표준 제 867 호의 제 37 조에 명시된 오존방출 시험절차를 정확히 수행할 수 있는 능력을 입증하기 위한 ARB 감사를 통과하여야 한다. ARB 감사에는 시험 프로토콜 운용 절차서, 시험기와 분석기의 구성, 배경 오존 측정치, 공기 교환율, 오존 반감기 시험 결과, 장비 교정 관리 기록, 기타 관련 정보 등에 대한 심사 및 현장 심사가 포함되나 반드시 그에 국한하지 않을 수도 있다. 이 감사에는 ANSI/UL 표준 제 867 호 제 37 조 시험 프로토콜과 ANSI/UL 표준 제 867 호 제 37 조 시험이 수행되는 시험기의 성능에 관한 내부 감사 보고서 및 관련된 후속 내부 감사 보고서의 연례 제출 요건도 포함될 수 있다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조.

#### 제 94806 조. 라벨 표시 및 안전 마크 요건

- (a) 모든 실내 공기청정장치는 캘리포니아주에서 판매되기 전에 제 95804 조의 요건을 이행한 후 [제 94801 조 (a)(16)항에 정의된 대로] 오존 방출 인증 라벨을 제품 포장에 표시하여야 한다. 단, 제 94803 조에 명시된 면제 요건을 충족하는 장치는 예외이다. 이 법규의 발효일로부터 12 개월 이내에 인증 시험을 받기 위하여 승인된 시험소에 제출하였으나 이 법규의 발효일 이후 18 개월째 되는 달의 말일까지 제 94804 조에 따른 인증을 받지 못하는 실내 공기청정장치는 ARB 가 보낸 제품 인증 통지서의 소인 날짜 이후 180 일을 추가로 부여 받아 이 조문의 라벨 표시 요건을 충족할 수 있다.
- (b) 비의료 장치인 경우, 라벨은 크기가 1 인치 x 2 인치 이상에 쉽게 읽을 수 있어야 하며, 다음 내용을 표시하여야 한다: “이 공기청정기는 연방 오존 방출 한계를 준수합니다. ARB 인증 필.” 이 문구는 굵은 글씨로 표시하되 대문자는 높이가 3mm 미만이어야 한다.

- (c) 의료장치인 경우, 라벨은 연방법규집 표제 21 제 801.415 조를 포함한 연방법을 준수하여야 한다. 이 라벨에도 “ARB 인증 필” 표시가 있어야 한다.
- (d) 모든 실내 공기청정장치(의료 및 비의료 장치 포함)는 제 94804 조와 제 94805 조의 규정을 이행한 후 캘리포니아주에서 판매되기 전에 해당 NRTL 안전 인증 기관의 ANSI/UL 표준 제 867 호 규정을 준수하여 ANSI/UL 표준 제 867 호의 안전 인증 마크 또는 리스팅 마크를 해당 장치에 표시하여야 한다. 단, 제 94803 조에 명시된 면제 규정을 충족하는 장치는 예외이다. 제 94801 조 (a)(20)항과 제 94804 조 (b)항에 명시된 “기계식 여과 전용” 장치의 자격이 있는 장치는 ANSI/UL 표준 제 507 호 인증 마크를 표시하여야 한다.
- (e) 인터넷 또는 카탈로그로 광고하거나 판매되지만, 제 94804 조에 따라 인증을 받지 않은 비산업용 실내 공기청정장치는 해당 장치가 판매용으로 광고 또는 전시되는 주요 웹 페이지, 카탈로그 페이지 및 관련 자료상의 눈에 잘 띄는 곳에 다음 안내문을 표시하여야 한다: “캘리포니아주 규정을 충족하지 않음. 캘리포니아주로 발송할 수 없음.”

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조, 21 C.F.R. 제 801 및 801.415 조.

### 제 94807 조. 유통업자, 소매업자 및 판매자에 대한 통지

캘리포니아주에서 제조, 판매, 공급, 판매 제의 또는 상업용으로 소개되는 실내 공기청정장치의 제조업자는 ARB 가 채택하여 캘리포니아주 주무장관(Secretary of State)에게 제출한 최종 법규의 정확한 사본을 이 법규의 발효일로부터 12 개월 이내에 그 회사의 알려진 유통업자, 소매업자 및 판매자 모두에게 제공하였음을 증명하는 서류를 제출하여야 한다. 우편 통지 사실을 인정할 수 있는 증명서류에는 우송한 자료의 사본 및 ARB 집행관에게 제출한 각 주소의 정확한 연락처 정보가 기재된 관련 발송 목록이 포함된다. 이메일 통지 사실을 인정할 수 있는 증명서류에는 해당 이메일 사본과 ARB 집행관에게 제출한 각 이메일의 정확한 연락처 정보가 포함된다. 해당 정보는 캘리포니아주 법규집 표제 17 제 1 장 제 4 절(기록의 공개) 제 91000 조 이하에 명시된 대로 요청 시 비밀이 유지될 수 있다. 제조업자가 유통업자와 소매업자에게 최초 통지한 이후 새로운 유통업자와 소매업자, 판매자를 알게 되는 경우, 제조업자는 이들에게도 유사한 통지를 하고 ARB 에 연락처 정보를 제공하여야 한다. 이 규정을 준수하지 않으면 인증이 거부되거나 취소될 수도 있다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조, 캘리포니아주 법규집 표제 17 제 1 장 제 4 절 중 제 91000 조 이하.

#### 제 94808 조. 기록 유지 규정

제조업자, 유통업자, 소매업자, 판매자 및 시험소는 캘리포니아주에서 판매, 공급, 판매 제의, 상업용으로 소개 또는 제조되는 제품의 생산, 품질 관리, 판매 또는 시험 기록을 3년 이상 보관하고 요청이 있는 경우 ARB에 알려야 한다. 해당 정보는 캘리포니아주 법규집 표제 17 제 1 장 제 4 절(기록의 공개) 제 91000 조 이하에 명시된 대로 요청 시 비밀로 유지될 수 있다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조, 캘리포니아주 법규집 표제 17 제 1 장 제 4 절 중 제 91000 조 이하.

#### 제 94809 조. 거부, 취소, 회수 및 처벌

이 법규의 어느 조항이든 준수하지 않으면 인증 신청은 거부될 수 있거나 인증이 취소 또는 유예될 수도 있다. 집행관은 이 조항에 위반되었다고 판단하면 해당 위반과 관련이 있거나 해당 위반의 영향을 받는 제품을 회수하여 이 조항을 준수하는 제품과 대체하도록 명할 수도 있다. 이 조항을 위반하는 경우, 법으로 승인된 다른 모든 처벌이 또한 적용된다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 및 42300 조 이하. 참고 조항: 보건안전법 제 41985, 41985.5 및 41986 조.

#### 제 94810 조. 분리 가능성

이 조항의 각부는 분리 가능한 것으로 간주되며, 이 조항의 어느 부분이 효력을 상실한 경우에도 이 조항의 나머지 부분은 계속해서 완전한 효력을 가지며 유효하다.

주: 인용 근거: 보건안전법 제 41986 조. 참고 조항: 보건안전법 제 1985, 41985.5 및 41986 조.